(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平6-342690

(43)公開日 平成6年(1994)12月13日

(51) Int.Cl.5

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

H 0 5 B 33/14 CO9K 11/06 H 0 5 B 33/22

Z 9159-4H

(21)出願番号

(22)出魔日

特圈平5-101073

平成5年(1993)4月27日

(71) 出題人 000002093

住友化学工業株式会社

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 8 頁)

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

(72)発明者 吉野 勝美

大阪府岸和田市尾生町166-3

(72)発明者 大西 敏博

紫城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内

(72)発明者 野口 公信

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式

会补内

(74)代理人 弁理士 久保山 隆 (外1名)

(54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子

(57)【要約】

【目的】電圧を加えると発光色が変化し、多色のパック ライトの面状光源、フラットパネルカラーディスプレイ 等の装置として用いることができる有機エレクトロルミ ネッセンス素子を提供する。

【構成】少なくとも一方が透明または半透明である一対 の陽極および陰極からなる電極間に、少なくとも発光層 を有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、 該発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合 されてなる層であり、電圧により発光波長が変化するこ とを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくとも一方が適明または半透明である 一対の種組および降極からなる電極間に、少なくとも発 、制度事する有機エレクトロルミネッセンス素子におい て、該発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが 混合されてなる層であり、電圧により発光波長が変化す ることを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素 子。

【請求項2】少なくとも一方が透明または半透明である一対の脳極および陸極からなる電極間に、少なくとも発 10 光層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子において。該発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合されてなる層であり、かつ陰極と該発光層との間に、該発光層に隣接して電子輸送性化合物からなる層を設けてなり、電圧により発光波長が変化することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項3】少なくとも一方が透明または半透明である一対の陽極および眩極からなる電極間に、少なくとも発光層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合されてなる層であり、かつ陽極と該発光層との間に、該発光層に隣接して正孔輸送性化合物からなる層を設すてなり、電圧により発光波長が変化することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【翻束項 4】少なくとも一方が透明または半透明である一対の 高極社よび陰極からなる電極間に、少なくとも発力 高速する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合されてなる層であり、かつ陰極と該発光層との間に、該発光層に隣接して電子輸送性化合物からなる層と、陽極と該発光層との間に、該発光層に隣接して正孔輸送性化合物からなる層とを設けてなり、電圧により発光波長が変化することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は有機エレクトロルミネッセンス素子(以下、有機EL素子ということがある。) に関する。詳しくは、共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合されてなる層を発光層として用いた有機EL 素子に関する。

[0002]

【従来の技術】従来から用いられている無機エレクトロルミネッセンス素子(以下、無機EL素子ということがある。)は発光させるのに高電圧が必要であった。最近、Tangらは有機埋光色素を発光層とし、それに電子写真の感光体等に用いられていた有機電荷輸送性化合物を観層した二層構造を有する有機EL素子を作製し、本、高輝度のみを有するものに比較して低電圧駆動、高効本、高輝度の有機EL素子を実現させた(特問昭59-

194393号公報)。有機EL素子に無機EL素子に 比べ、低電圧駆動、高限度に加えて多数の色の発光が容 別に得られるという特長があることから、素子構造や有 機塩光色素、有機電荷輸送化合物について多くの試みが 報告されている ビシャパニーズ・ジャーナル・オブ・ア リット・フィジックス (Jpn. J. Appl. Ph リット) 27巻、L269(1988年)]、(ジャー ナル・オブ・アプライド・フィジックス (J. App 1. Phys.) 65巻、3610頁(1989年))。

【0003】これまでに、発光材料を複数混合使用することは高輝度化を目的として報告され、電子と正乳の再結合で生した励起状態が励起エネルギーの低い発光材料として、蛍光の量子収率の高い材料を用いることにより、発光効率を高める方法が開示されている。しかし、発光波段は励起エネルギーの小さい蛍光化合物の蛍光波段と一致している。また、高分子量の発光材料としては、W09013148号公開明細書、特調平3-126787号公報、アプライド・フィジッ

20 特開平3-126787号公報、アプライド・フィシックス・レターズ(Appl. Phys. Lett.)5 8巻、1982頁(1991年)などで単独で用いることが提案されているにすぎなかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これまで報告されてきた有機EL素子は用いる発光材料により、発光色が決まり、多色化には、異なる発光色を示す。 素子を複数個組み合わせる必要があった。EL素子は直流電圧で駆動しており、電圧値により発光色を突える試みはこれまで報告されていなかった。本発明の目的は共役系高分子と蛍光性低分子化合物の混合物を発光層とし、電圧により、発光色が異なる有機EL素子を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】 本発明者等は、共役系高 分子材料を発光層として用いた有機 E L素子の多色化を 鋭窟検討してきた。その結果、共役系高分子と蛍光性低 分子化合物とを混合し、これらを発光材料として、正孔。 を注入する陽極と電子を注入する降極との間に発光層を 形成することにより、大役系高分子材料を単独で用いた 場合、または共役系高分子からなる層と蛍光性低分子化 合物からなる層とを積層して用いた場合に比べて、電圧 により発光スペクトルが変化することを見い出し、本発 明に至った。

【0006】すなわち、本発明は次に記す発明である。 (1) 少なくとも一方が透明または半透明である一対の 階極および陰極からなる電極間に、少なくとも発光層を 有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該 発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合さ 50 れてなる層であり、鑑圧により発光波長が変化すること を特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

(2) 少なくとも一方が透明または半透明である一対の 陽極および陰極からなる電極間に、少なくとも発光層を 有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該 発光層が共役系高分子と蛍光性低分子化合物とが混合さ れてなる層であり、かつ陰極と該発光層との間に、該発 光層に闡接して電子輸送性化合物からなる層を設けてな り、電圧により発光波長が変化することを特徴とする有 機工レクトロルミネッセンス素子。

- (3) 少なくとも一方が透明または半透明である一対の 脳極および陸極からなる電板間に、少なくとも発光層を 有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該 発光層が上砂条高分子と蛍光性低分子化合物とか混合さ れてなる層であり、かつ陽極と該発光層との間に、該発 光層に隣接して正凡輸送性化合物からなる層を設けてな り、電圧により発光波長が変化することを特徴とする有 機エレクトロルミネッセンス業子。
- (4) 少なくとも一方が透明または半透明である一対の 陽極および陰極からなる電極間に、少なくとも発光層を 有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、該 発光層が其役素高分子と進光性低分子化合物とが混合さ れてなる層であり、かつ陰極と訴発光層との間に、該発 光層に隣接して電子輸送性化合物からなる層と、陽極 光層に隣接して電子輸送性化合物からなる層と、陽極 効めらなる層とを設けてなり、電圧により発光波長が変 化することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス

素子。
【0007】以下、本発明の有機BL素子について詳細
に説明する。まず、本発明の有機BL素子に用いられる
材料について説明する。本発明に用いられる共役系高分
子は高分子主鎖が sp2 温成している炭素原子が連続
した結合している高分子をいい、具体的にはボリアセチレンおよびその誘導体、2個の芳香族炭素水素基が炭素
炭素結合により高分子化したものおよびその誘導体、2個の芳香族性複素環基が炭素、炭素結合により高分子化したものおよびその誘導体、2個の芳香族性複素環基とピニレン基とが炭素上まに2個の芳香族性複素環基とピニレン基とが炭素一炭素結合して高分子化したものおよびそれらの誘導体が例示される。上記の共役系高分子のうちで、強い蛍光を示す観点から好ましいのは化1または化2で表されるものである。

[0008]

【化1】

-Ar1-CH =CH -

(式中、Ar1 は、炭素数1~20のアルキル基および 炭素数6~20の芳香族炭化水素基からなる群から選ば れた少なくとも1つの基が核置換されていてもよい2価 分汚香族炭化水素基、または炭素数1~20のアルコキ シ基およびアルキルチオ基からなる群から選ばれた少な くとも1つの基が核置換された芳香族炭化水素の誘導体 からなる2価の基である。nは5以上の整数を表す。) 【0009】

[162]

$+Ar_2+m$

(式中、Ar2 は、炭素数1~22のアルキル基および 炭素数6~22の芳香族度化水素基からなる群から選は れた少なくとも1つの基が核置換されていてもよい2価 の芳香族院化水素基または芳香族性複素環化合物基、ま たは炭素数1~22のアルコキシ基およびアルキルチオ 基からなる群から選ばれた少なくとも1つの基が核電換 された芳香族性化素の誘導体からなる2価の基または 芳香族性類素現化合物の誘導体からなる2価の基または 方音族性類素現化合物の誘導体からなる2価の基まとは 方音族性類素現化合物の誘導体からなる2価の基まとは 方音族性類素現化合物の誘導体からなる2価の基まとは 方音性質素環と連続し たて電子共役表を形成するものである。mは5以上の整 数である。)

【0010】化1中のAr1 としてはp-フェニレン基、 ナフタレン-1,4- ジイル基、ナフタレン-1,5- ジイル 基、ナフタレン-2,6- ジイル基、アントラセンー9,10-ジイル基などの2価の芳香族炭化水素基;それらに炭素 数1~20のアルキル基および炭素数6~20の芳香族 炭化水素基から選ばれた基を基当たりに少なくとも一つ 核置換した2価の芳香族炭化水素基;炭素数1~20の アルコキシ基およびアルキルチオ基からなる群から選ば れた少なくとも1つの基が核置換された芳香族炭化水素 の誘導体からなる2価の基が挙げられる。強いエレクト ロルミネッセンスを示す基としてはp-フェニレン基が好 ましい。上記化1または化2で表わされる共役系高分子 は、蛍光性低分子化合物との混合の容易さから、可溶性 中間体を経て得られたものまたはそのものが溶剤に可溶 性のものが好ましい。このためには炭素数4~20のア ルキル基、アルコキシ基およびアルキルチオ基からなる 群から選ばれた少なくとも1つ以上の基が核置換してい る共役系高分子誘導体が好ましい。また、これらの芳香 族炭化水素基、芳香族性複素環化合物基を2種類以上分 子中に有するアリーレンピニレンの共重合体も本発明に 含まれる。

(0011) さらに、炭素数1~20のアルキル基、ア ルコキシ基およびアルキルチオ差並でに炭素数6~20 の芳香族炭化水素基から選ばれた基のうちで、炭素数1 ~20のアルキル基としては、例えば、メチル基、エチ ル基、ブチル基、ベンチル基、ヘキシル基、ヘブチル 基、オクチル基、デシル基、ラウリル基、2-エチルー ペキシル基、3-メチルーブチル基、イソプロピル基と とであり、ベンチル基、ヘキシル基、ヘブテル基、オクテル基、アナル・カーチャル基、3-メチルーブキル基、アキアルースキシル基、3-メチルーブチル基が好ましい。

【0012】また、炭素数1~20のアルコキシ基とし

ては、メトキシ基、エトキシ基、プトキシ基、ペンチル オキシ基、ヘキシルオキシ基、ヘブチルオキシ基、オク チルオキシ基、デシルオキシ基、ラウリルオキシ基、2 -エチル-ヘキシルオキシ基、3-メチル-ブトキシ 基、イソブルビルオキシ基などであり、ペンチルオキシ 基、ヘキシルオキシ基、ヘプチルオキシ基、オクチルオ キシ基、デシルオキシ基、2-エチルーヘキシルオキシ 基、3-メチループトキシ基が好ましい。

【0013】炭素数1~20のアルキルチオ基として は、メチルチオ基、エチルチオ基、ブチルチオ基、ベン チルチオ基、ヘキシルチオ基、ヘプチルチオ基、オクチ ルチオ基、デシルチオ基、ラウリルチオ基、2-エチル ヘキシルチオ基、3-メチループチルチオ基、イソプ ルビルチオ基などであり、ヘンチルチオ基、ヘキシルチ オ基、ヘプチルチオ基、オクチルチオ基、デシルチオ 基、2-エチルーヘキシルチオ基、3-メチループチル チオ基が好ましい。炭素数6~20の芳香族炭化水素基 としてはフェニル基、4- アルコキシフェニル基、4-アルキルフェニル基、1-ナフタレン基、2-ナフタレ ン基が例示される。

【0014】化1で表される共役系高分子として、具体 的にはポリ-p- フェニレンピニレン、ポリ (2,5-ジ メチルーp-フェニレンビニレン)、ポリ(2,5-ジ ベンチルーp-フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジヘキシルーp-フェニレンビニレン)、ポリ(2,5 -ジへプチルーp-フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジオクチル-p-フェニレンピニレン)、ポリ (2,5-ジデシル-p-フェニレンピニレン)、ポリ (2,5-ジメトキシ-p-フェニレンピニレン)、ポ リ (2,5-ジエトキシーp-フェニレンピニレン)、 ポリ (2,5-ジベンチルオキシ-p-フェニレンビニ レン)、ポリ(2,5-ジヘキシルオキシ-p-フェニ レンピニレン)、ポリ(2,5-ジヘプチルオキシ-p ーフェニレンビニレン)、ポリ(2,5ージオクチルオ キシー p - フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジデ シルオキシーpーフェニレンピニレン)、ポリ(2,5 ージベンチルチオーp-フェニレンピニレン)、ポリ (2,5-ジヘキシルチオ-p-フェニレンビニレ ン)、ポリ(2,5-ジヘプチルチオ-p-フェニレン ピニレン)、ポリ(2-メトキシ-5-ヘプチルオキシ -p-フェニレンピニレン)、ポリ (2-メトキシ-5 ーラウリルオキシーpーフェニレンピニレン)、ポリ (2-メトキシ-5-(2, -エチル-ヘキシルオキ シ) - p - フェニレンピニレン)、ポリ(2-メトキシ -5-ヘプチルチオーp-フェニレンピニレン)、ポリ (2-メトキシー5-ラウリルチオーp-フェニレンビ ニレン)、ポリ (2-メトキシ-5-(3'-メチルー ブトキシ) - p-フェニレンピニレン) などが例示され

-p-フェニレンビニレン)、ポリ (2,5-ジヘキシ ルーpーフェニレンピニレン)、ポリ(2,5ージヘブ チルーpーフェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジオ クチルー p - フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジ ベンチルオキシーpーフェニレンピニレン)、ポリ (2, 5-ジヘキシルオキシ-p-フェニレンビニレ ン)、ポリ(2,5-ジヘプチルオキシーp-フェニレ ンピニレン)、ポリ(2,5-ジオクチルオキシーp--フェニレンピニレン)、ポリ(2,5 ージデシルオキシ -p-フェニレンビニレン)、ポリ(2-メトキシ-5 ーヘキシルオキシーローフェニレンピニレン)、ポリ (2-メトキシ-5-(3'-メチループトキシ)-p ーフェニレンビニレン)が好ましい。これらの共役系高 分子は単独で用いてもよいし、2種類以上を混合して用 いてもよい。

【0016】化2中のAr2 としては、p-フェニレン基、 ナフタレン-1,4- ジイル基、ナフタレン-1,5- ジイル 基、ナフタレン-2,6- ジイル基、アントラセン-,9,10-ジイル基などの2個の芳香族炭化水素基;それらに炭素 20 数1~20のアルキル基、アルコキシ基およびアルキル チオ基並びに炭素数6~20の芳香族炭化水素基から選 ばれた基を基当たりに少なくとも一つ以上核置換した誘 導体;2、5-チエニレン基などの2価の芳香族性複素環化 合物基;またはそれらに炭素数1~20のアルキル基、 アルコキシ基およびアルキルチオ基並びに炭素数6~2 0 の芳香族炭化水素基から選ばれた基を基当たりに少な くとも一つ以上核置換した誘導体が挙げられる。強いエ レクトロルミネッセンスを示す基としてはp-フェニレン 基、2,5-チエニレン基またはその置換体が好ましい。Ar 30 2 の置換体として用いることのできる炭素数 1~20の アルキル基、アルコキシ基およびアルキルチオ基並びに 炭素数6~20の芳香族炭化水素基についてはAr1 に例 示した上記の基が同様に用いられる。

【0017】化2で表される共役系高分子として、具体 的にはポリ-3- ヘプチル- チオフェン、ポリ-3- オクチ ルーチオフェン、ポリー3- ドデシル- チオフェン、ポリ -3-オクダデシル- チオフェン、ポリ-3- ドコシル- チ オフェン、ポリ-3,4- ジヘプチル- チオフェン、ポリ-3,4- ジオクチル- チオフェン、ポリ-3,4- ジドデシル-チオフェン、ポリ-3,4- ジオクダデシル- チオフェ ン、ポリ-3,4- ジドコシル- チオフェン、ポリ-3- ヘブ チルオキシ- チオフェン、ポリ-3- オクチルオキシ- チ オフェン、ポリ-3- ドデシルオキシ- チオフェン、ポリ -3- オクダデシルオキシ- チオフェン、ポリ-3- ドコシ ルオキシ- チオフェン、ポリ-3,4- ジヘプチルオキシ-チオフェン、ポリ-3,4- ジオクチルオキシ- チオフェ ン、ポリ-3.4-ジドデシルオキシ- チオフェン、ポリ-3. 4- ジオクダデシルオキシ- チオフェン、ポリ-3,4- ジ ドコシルオキシ- チオフェン、ポリ-3- ヘブチル-1.4-【0015】これらの中で、ポリ(2,5-ジベンチル 50 フェニレン、ポリ-3-オクチル-1,4-フェニレン、ポリ -3- ドデシル-1,4- フェニレン、ポリ-3- オクダデシル-1,4- フェニレン、ポリ-3- ドコシル-1,4- フェニレン、ポリ-3- ドコシル-1,4- フェニレン、ポリ-3- ジネケチル-1,4- フェニレン、ポリ-2,5- ジネケチル-1,4- フェニレン、ポリ-2,5- ジオクダデシル-1,4- フェニレン、ポリ-3- ペアチルオキシー1,4- フェニレン、ポリ-3- オクグデシルオキシー1,4- フェニレン、ポリ-3- オクグデシルオキシー1,4- フェニレン、ポリ-3- オクグデシルオキシー1,4- フェニレン、ポリ-3- ジペチルオ・1,4- フェニレン、ポリ-2,5- ジペチルオキシー1,4- フェニレン、ポリー2,5- ジペチルオキシー1,4- フェニレン、ポリー2,5- ジオクデシルオキシー1,4- フェニレン、ポリ-2,5- ジオクグデシルオキシー1,4- フェニレンなどが例示される。

【0018】 これらの中でボリー3- ヘブチル- チオフェ ン、ボリー3- オクチル- チオフェン、ボリー3- ドデシル - チオフェン、ボリー3- オクダデシル- チオフェン、ボ リー3- ドコシル- チオフェン、ボリー2,5- ジヘブチルオ キシー1,4- フェニレン、ボリー2,5- ジオクチルオキシー 1,4- フェニレン、ポリー2,5- ジドデシルオキシー1,4- フェニレン、ボリー2,5- ジオクダデンルオキシー1,4- フェニレン、ボリー2,5- ジオクダデンルオキシー1,4- フェニレン、ボリー2,5- ジャコシルオキシー1,4- フェニレン

【0019】化1または化2において、nまたはmは繰り返し単位の数を表し、5以上であれば特に限定されないが、今りにも小さすぎると均一な腹が得られてくい場合があり、また余りに大きすぎても溶解性が低下し、均一に製膜することが困難になる場合があるのでnの範囲は10~3000がよりないが好ましく、10~1000がより好ましい。

【0020】これらの可溶性中間体を経て合成される共 役系高分子、あるいは有機溶媒二部の共役系高分子を用 いることにより、中間体と蛍光性低分子化合物の混合溶 液から製膜し、共役系高分子への転換処理を施すか、 るいは有機溶媒可溶な共役系高分子と蛍光性低分子化合 物の混合溶液から製製する場合、この溶液を塗布後乾燥 により溶媒を除去するだけでよく、製造上非常に有利で ある。

[0021]上記化1で示されるボリ(アリーレンビニレン)の合成法としては特に限定されないが、例えば特別甲1-254734号公報、特別甲1-79217分で報等に記載されている方法が用いられる。すなわち、例えば、相当するビス(ハロヴン化メチル)化合物、より具体的には2,5-ジヘプチルオキシーワーキシリンジプロミドを、キシレン/第二級ゲチルアルコール混合溶媒中、第三級ブトキシカリウムを用いて重合させる形がハロゲン化水素法を挙げることができる。また、コラートを触媒として反応させる方法であるWittig

法、相当するスルホニウム塩をアルカリ存在下に重合させ、ついで脱スルホニウム塩処理を行なうスルホニウム 塩分解法などが例示される。

[0022]上記化2で示される共役系高分子の合成方法としては特に限定はないが、例えば、ジャパニーズ・ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス (Japane se Journal of Applied Physics), 23巻、L899ページ、1984年に記載の方法が買いられる。すなわち、3-アルキルチオフェンを塩化第2鉄を酸化剤として重合する方法を挙げることができる。

【0023】また、これらの高分子化合物を有機EL素 子の発光層として用いる場合、その純度が発光特性に影響を与えるため、合成後、再沈精製、クロマトグラフに よる分別等の純化処理をすることが望ましい。

【0024】本発明において、共役系高分子に混合して 使用する蛍光性低分子化合物は、繰り返し構造単位から なる重合体ではない蛍光性を示す低分子化合物または繰 り返し構造単位が2個もしくは3個からなる蛍光性を示 すオリゴマーである。該蛍光性低分子化合物は、用いる 共役系高分子の蛍光ビーク波長と異なる蛍光ビーク波長 を有するものが好適に使用される。該蛍光性低分子化合 物としては、ナフタレン誘導体;アントラセンおよびそ の誘導体;ペリレンおよびその誘導体;ポリメチン系、 キサンテン系、クマリン系、シアニン系などの色素類; 8-ヒドロキシキノリンおよびその誘導体の金属錯体; 芳香族アミン、テトラフェニルシクロペンタジエンおよ びそれらの誘導体;またはテトラフェニルブタジエンお よびその誘導体などが挙げられる。該蛍光性低分子化合 物として前記の化合物からなる群の少なくとも 1 つを用 30 いることが好ましい。具体的には、例えば特開昭57-51781号公報、同59-194393号公報に記載 されているもの等、公知のものが使用可能である。これ らの中で、クマリン系色素、8-ヒドロキシキノリンお よびその誘導体の金属錯体が好ましい。

[0025] 蛍光性低分子化合物を共役系高分子に混合する濃度としては、特に制限はないが、その量は少なすぎると多色化の効果が小さく、多すぎると共役系高分子の発光の寄与が小さくなるのでやはり多色化の効果が小さくなる。使用する蛍光性低分子化合物の分子量によっても異なるが、混合する濃度は共役系高分子と蛍光性低分子化合物の合計に対して29重量%を超え、95重量%以下が好ましく、さらに好ましくは40重量%以上、90重量%以下である。

[0026] 次に、本発明の有機エレクトロルミネッセンス素子として、化1、化2で示される共役系高分子と蛍光性低分子化合物の混合層に開接して、正孔輸送層および/または電子輸送層を設けた素子について説明する。これらの層に用いる材料としては、使用する共役系高分子に対して正孔輸送性あるいは電子輸送性が高ければ特に限定されない。例えば、正孔輸送性化合物として

は芳香族ジアミン化合物、ポリピニルカルパゾールなど が例示される。電子輸送性化合物としてはオキサジアゾ ール系化合物、ペンソキノン系化合物、ナフトキノン系 化合物、アントラキノン系化合物、テトラシアノアンス ラキノジメタン系化合物、ジフェニルジシアノエチレン 系化合物、フルオレノン系化合物、ジフェノキノン系化 合物などが例示される。

【0027】具体的には、特開昭63-70257号公 報、同63-175860号公報、特開平2-135359号公報、同3-152184号公報、同3-152184号公報、同3-152184号公報に記載されているものなど公知のものが使用可能である。正孔輪送性化合物としては、芳香族ジアミル化合物が好ましく、N,N"-ジフェニレンが特に好ましい。電子輸送性化合物としては、オキサジアゾール系化合物、ベンゾキノン系化合物、アントラキノン系化合物が好ましく、2-(4-セフェニリル)-5-(4-セーブチルフェニル)-1,3,4-オキサジアゾール、ベンゾキノン、アントラキノンが特に好ましい。正孔輪送性化合物または電子輸送性化合物は、単独で用いてもよい。2種類以上を混合して用いてもよい。

【0028】本発明の有機EL素子の構造について以下 に述べる。陽概および降極からなる一対の電極で、透明 または半透明な電極としては、ガラス、透明プラスチック等の透明基板の上に透明または半透明の電極を形成しためのが用いられる。陽極の材料としては、導電性の金属 画酸化物膜、半透明の金属薄膜等が用いられる。具体にはインジウム・スズ・オキサイド(ITO)、酸化スズ(NESA)、Au、Pt、Ag、Cu等が用いられる。(体製方法としては真空蒸醤法、スパッタリング法、メッキ法などが用いられる。

【0029】次いで、この陽極上に共役系高分子と蛍光性低分子化合物とを含む発光層を形成する。製膜方法としてはこれら材料の混合液を使用してスピンコーティング法、キスティング法、ディッピング法、バーコート法の一ルコート法等の塗布法または真空蒸着法が例示されるが、混合溶液をスピンコーティングは、キャスティング法、ディッピング法、パーコート法、ロールコート法等の塗布法により製膜するのが特に好ましい。

ト法等の塗布法により製膜するのが特に好ましい。 [0030] 発光層の順厚としては $0.5\,\mathrm{me} \sim 10\,\mu\mathrm{m}$. 好ましくは $1\,\mathrm{me} \sim 10\,\mu\mathrm{m}$. 好ましくは $1\,\mathrm{me} \sim 10\,\mu\mathrm{m}$. 砂本を上げるためには $10\,\sim 500\,\mathrm{mm}$ の範囲が好ましい。なお、塗布法により薄膜化した場合には、溶媒を除去するため、減圧下あるいは不活性雰囲気下、室温以上で材料の分解温度以下、具体的には $30\,\sim 330\,\mathrm{CC}$ 、空間、上くは $100\,\sim 250\,\mathrm{CO}$ 温度 で熱処理することが望ましい。熱処理することの出度で熱処理することが望ましい。 次処理する の以上処理することが好ましく、実用的には $12\,\sim 24\,\mathrm{GH}$ 開始より好ましい。次いて、発光層上に電極を設ける。

この電極は電子注入陰極となる。その材料としては、特に限定されないが、イオン化エネルギーの小さい材料が好ましい。例えば、A1、In、Mg、MgとAgの合。(以下、Mg-Ag合金と配載することがある)、InーAg合金、Mg-In合金、グラファイト海誤等が用いられる。これらの中ではMg-Ag合金、Mg-In合金が好ましい。陰極の作製方法としては真空蒸着、スパッタリング法等公知の方法が用いられる。

10

[0031]また、別の態様である発光層に正孔輸送層および/または電子輸送層を機器させる場合には上記の製菓方法を用い、正孔輸送層を設ける場合にはよず、発光層を製費する前に、正孔輸送層を設ける場合には、発光層を設ける。また、電子輸送層を設ける場合には、発光層を設け、その上に電子輸送層を形成する。両方の層を設ける場合には正孔輸送層、発光層、電子輸送層を順次形成する。正孔輸送層あるいは電子輸送層の材料としては、前述の正孔輸送性化合物あるいは電子輸送性化合物が用いられる。

が用いられる。
【0032】正孔輸送性化合物または電子輸送性化合物
20の製菓方法としては、公知の方法を用いることができる。例えば、粉末状態からの真空蒸着法、あるいは溶験
に溶かした後のスピンコーティング法、ニールコート法等
の塗布法が挙げられる。また、正孔輸送性化合物または 電子輸送性化合物にさらに化1または化2で表される 投系高分子に合わる。また、正孔輸送性化2で表される 投系高分子またはそれたは別の高分子化合物を加入て、 浴液状態または溶離状態で混合し分散させた後のスピン コーティング法、キャスティング法、ディッピいろよこ、 パーコート法、ロールコート法等の塗布法を用いること ができる。混合する高分子化合物としては、特に限定されないが、電荷輸送を確定に照答しないものが好達し く、また可視光に対する吸収が強くないものが好適に用いられる。

【0033】具体的には、化1で表されるポリ(p-フェーレンピニレン)、ポリ(p-フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-ジメトキシーp-フェニレンピニレン)、ポリ(2,5-デエニレンピニレン)、ポリ(2,5-デエニレンピニレン) およびその誘導体、化2で表されるポリチオフェンおよびその誘導体、ポリカーポネート、ポリメタクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリステレン、ポリ塩化ピニル、ポリシロキサンなどが例示される。皮膜が容易に行なえるという点では、塗布法を用いることが好ましい。

【0034】発光層の膜厚は上記の単独膜の場合と同様に、 $0.5\,\mathrm{nm}\sim10\,\mu\mathrm{m}$ が好ましく、さらに好ましくは $1\,\mathrm{nm}\sim1\,\mu\mathrm{m}$ である。電流密度を上げて発光効率を上げるためには $10\sim50\,\mathrm{nm}$ の範囲が好ましい。また、膜作成条件も同様である。正孔輸送層あるいは電子輸送層の誤厚は、少なくともピンホールが発生しないような厚みが必要であるが、あまり厚いと素子の抵抗が増加し、高

い駆動電圧が必要となり好ましくない。したがって、正 孔輸送層あるいは電子輸送層の膜厚は0.5 nm~10μm が好ましく、より好ましくは1nm~1μm、さらに好ま しくは5~200nmである。

【0035】次いで、正孔輸送層に発光層が積層されて いる場合には発光層上に、また発光層に電子輸送層が積 層されている場合、および正孔輸送層、発光層および電 子輸送層が積層されている場合には電子輸送層上に電極 を設ける。この電極は電子注入陰極となり、発光層単独 の場合と同様の電極材料が利用でき、In-Ag合金、 Mg-In合金、グラファイト薄膜等が用いられ、さら にこれらの中ではMg-Ag合金、Mg-In合金が好 ましい。

【0036】なお、本発明のEL素子の構造としては、 これまで述べた陽極/発光層/陰極 (/は層を積層した ことを示す)、陽極/発光層/電子輸送層/陰極あるい は陽極/正孔輸送層/発光層/陰極の構造以外に、陽極 と発光層の間、または陰極と電子輸送層との間に高分子 化合物のパッファー層を有する組み合わせの構造、すな わち陽極/バッファー層/発光層/陰極、陽極/バッフ アー層/正孔輸送層/発光層/陰極、陽極/正孔輸送層 /発光層/パッファー層/陰極、陽極/パッファー層/ 発光層/電子輸送層/陰極、陽極/発光層/パッファー 層/陰極、陽極/発光層/電子輸送層/バッファー層/ 陰極、陽極/バッファー層/発光層/バッファー層/陰 極、陽極/パッファー層/正孔輸送層/発光層/パッフ ァー層/陰極、陽極/パッファー層/発光層/電子輸送 層/バッファー層/陰極のような構造をとることもでき

【0037】パッファー層に用いる高分子化合物として 30 は特に限定されないが、電荷輸送を極度に阻害しないも のが好ましく、また可視光に対する吸収が強くないもの が好適に用いられる。例えば、ポリ(N-ビニルカルバ ゾール)、ポリアニリンおよびその誘導体;ポリチオフ ェンおよびその誘導体;ポリ(2,5-チエニレンピニ レン) およびその誘導体;ポリシランおよびその誘導体 などが例示される。成膜が容易に行なえるという点で は、塗布法を用いることが好ましい。パッファー層の厚 みは通常0.5mm ~10μmが好ましく、電流密度を上げ て発光効率を上げるためにはより好ましくは1~500 nm、さらに好ましくは2~100mmである。

[0038]

【実施例】以下本発明の実施例を示すが、本発明はこれ に限定されるものではない。

参考例1

第3ブチルアルコール176gに第3ブトキシカリウム 9.9gを溶解した液に、2,5-ジオクチルオキシー p-キシリレンジプロミド20.7gのキシレン溶液2 00gを、還流下、約30分かけて滴下した後、さらに 7時間加熱湿流を続けた。次に、重合液を室温まで冷却

した後、これをメタノール中に注ぎ込み、赤色の沈澱物 を得た。ろ過により沈澱物を回収し、メタノール、続い てエタノール/水混合溶媒、さらにメタノール、最後に エタノールで洗浄した。これを減圧乾燥して、赤色のポ リー2,5ージオクチルオキシーpーフェニレンピニレ ン (C₈ H₁₇O-PPV) 3 6 gを得た。得られたポリ マーについて、ゲルパーミエーションクロマトグラフ (GPC) によるポリスチレン換算の数平均重合度を求 めたところ約160であった。

【0039】実施例1

スパッタリングによって、20nmの厚みでITO膜を付 けたガラス基板に、参考例1で得られたポリー2;5-ジオクチルオキシーp-フェニレンピニレンと蛍光性化 合物としてトリス (8-キノリノール) アルミニウム (ポリー2, 5-ジオクチルオキシーp-フェニレンビ ニレンとの混合割合は70wt%]の1wt%トルエン 溶液を用い、スピンコートにより約120nmの厚みで製 膜した。次いで、これを減圧下60℃で1時間乾燥した 後、その上に陰極として、MgとInの合金を100nm蒸着 して、有機E L素子を作製した。蒸着のときの真空度は 3×10-6Torr以下であった。

【0040】この素子に電圧を15.0V、17.5V、20.0V 、22.5V と順次昇圧しながら、発光色、発光スペクト ルを測定した。低い電圧では橙色であるが、電圧が高く なるにつれ、黄緑色に変化した。この時の発光スペクト ル変化を図1に示した。低電圧ではポリ(2,5-ジオ クチルオキシ-p-フェニレンピニレン) の蛍光スペク トルにほぼ一致する発光スペクトルを示しているが、電 圧の増加とともに520mmにピークが現われ、電圧とと もにその強度は増加した。

【0041】比較例1

トリス (8- キノリノール) アルミニウムを混合しない 以外は実施例1と同じ方法で100mmの厚みのポリ (2,5-ジオクチルオキシ-p-フェニレンビニレ ン) の発光層を作成し、その上に、トリス (8- キノリ ノール) アルミニウムを100mの厚みで真空蒸着によ り製膜した。これに実施例1と同様にMgとInの合金を1 00nm蒸着して有機EL素子を作製した。この素子に1 7.5、25.0Vと順次電圧を加えていったところ、橙色の 発光が見られたが、発光色に変化はほとんどなかった。 この時の発光スペクトル変化を図2に示した。

[0042]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の有機EL 素子は、従来のものと比較して、電圧を加えると発光色 が変化し、多色のパックライトとしての面状光源、フラ ットパネルカラーディスプレイ等の装置としての使用が 可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1の有機EL素子の発光スペクトル変化 を示す図。

10

【図 2 】比較例 1 の有機EL素子の発光スペクトル変化

...



